

"Ribbon Cut by Certification Brancin"

別紙添付の書類は下記の出願書類の謄本に相違ないことを証明する。 This is to certify that the annexed is a true copy of the following application as filed with this Office.

出 願 年 月 日 Date of Application: 1 9 8 5 年 7 月 1 8 日

出 願 番 号 Application Number: 昭和60年特許願第157005号

出 願 人 Applicant (s): 明治製菓株式会社



第 号

9,500円 特 許 願

昭和 60年 7月 18日

特許庁長官殿

1. 発明の名称

新規セフェム化合物

2. 発 明 者 フルカワチョゥ 住所 神奈川県川崎市幸区古川町 156 メイカコーポ 1 - 107

外6名

3. 特許出願人

住 所 東京都中央区京橋二丁目 4 番 16 号

(609)名称 明治製菓株式会社 代表者 中川 赳

4. 代 理 人

〒105 住 所 東京都港区西新橋 1 丁目 1 番15号

物産ビル別館 電話(591)0261

(6645) 氏名 八木田 茂 外2名

5. 添附書類の目録

 (1) 明 細 書
 1 通

 (2) 図 面
 1 通

- ~ 1 通 本行削除

(3) 委 任 状(4) 顯書副本

1通

6. 前記以外の発明者,代理人

(1) 発 明 者

住 所 神奈川県川崎市幸区古川町156

メイカコーポ 1-205

サカ が ゲン ジ 氏 名 坂 上 健 司

ヒヨシホンチョウ

住 所 神奈川県横浜市港北区日吉本町 1443

氏名 山 本 雄 一

住 所 神奈川県横浜市緑区しらとり台 23-3

氏名 西端 健

住 所 神奈川県横浜市緑区市ケ尾町1157 - 1 市尾アネックス 801

コン ドウ シン 15 氏 名 近 藤 信 一

(2) 代 理 人

住所 東京都港区西新橋1丁目1番15号 物産ビル別館

氏名 浜 野 孝 雄

同所 森 田 哲 二

明 細 書

# 1. 発明の名称

新規セフエム化合物

# 2 特許請求の範囲

〔式中、R<sup>1</sup>はアミノ基又は保護されたアミノ基であり;R<sup>2</sup>は低級アルキル基であり;R<sup>3</sup>は水素原子、塩生成カチオン又はカルボキシル基保護基であり;R<sup>4</sup>は水素原子、低級アルキル基、又はハロゲン原子であり;R<sup>5</sup>は水素原子であるか又はR<sup>5</sup>はR<sup>4</sup>と同一又は異なつてもよい低級アルキル基、又はハロゲン原子を表わす〕で示されるセフエム化合物(シン異性体)、又はその塩又はそのエステル。

2  $R^{1}$ がアミノ基であり、 $R^{2}$ がメチル基であり、 $R^{3}$ がナトリウム、ピバロイルオキシメチル基又は(5 - メチル - 2 - オキソ - 1 , 3 - ジオキソレ

ン・4・イル)メチル基であり、R<sup>4</sup>が水素原子、メチル基又は塩素原子であり、R<sup>5</sup>が水素原子、メチル基又は塩素原子である特許請求の範囲第/項記載の化合物のシン異性体。

# 7 - [ 2 - メトキシイミノー2 - ( 2 - アミノチアゾール - 4 - イル) - アセトアミド〕 - 3 - [ 2 - (チアゾール - 4 - イル)ビニル〕 - 3 - セフエム - 4 - カルボン酸ナトリウム塩(シン異性体)(シス異性体)である特許請求の範囲第 2 項記載の化合物。

ま 7 - [2 - メトキシイミノー2 - (2 - アミノチアゾール・4 - イル) - アセトアミド] - 3 - [2 - チアゾール・4 - イル) ビニル] - 3
 - セフエム・4 - カルボン酸 ピバロイルオキシメチルエステル(シン異性体)(シス異性体)であ

る特許請求の範囲第2項記載の化合物。

8. 7 - [ 2 - メトキシイミノ - 2 - ( 2 - ア ミノチアゾール - 4 - イル) - アセトアミド] -3 - [ 2 - (チアゾール - 5 - イル)ビニル] - 3 - セフエム - 4 - カルボン酸ナトリウム塩(シン異性体)(シス異性体)である特許請求の範囲第 2 項記載の化合物。

9. フ・〔 2 - メトキシイミノ・2 - ( 2 - アミノチアゾール・ 4 - イル)・アセトアミド〕・3 - 〔 2 - (チアゾール・5 - イル)ビニル〕・3 - セフエム・4 - カルボン酸ピバロイルオキシメチルエステル(シン異性体)(シス異性体)である特許請求の範囲第 2 項記載の化合物。

10. 7‐〔2‐メトキシイミノ‐2‐(2‐アミノチアゾール‐4‐イル)‐アセトアミド〕‐
ョ‐〔2‐(4‐クロルチアゾール‐ょ‐イル)
ビニル〕‐3‐セフエム‐4‐カルボン酸ナトリウム塩(シン異性体)(シス異性体)である特許
請求の範囲第2項記載の化合物。

//. フ‐〔 2 ‐ メトキシイミノ‐ 2‐ ( 2‐ ア ミノチアゾール・ 4 ‐ イル)‐ アセトアミド〕‐ 3‐〔 2‐ ( 4‐ クロルチアゾール‐ 5‐ イル) ビニル〕‐ 3‐セフエム・ 4‐ カルボン酸ピバロ イルオキシメチルエステル(シン異性体)(シス 異性体)である特許請求の範囲第2項記載の化合物。

12 7 - 〔2 - メトキシイミノ-2 - (2 - アミノチアゾール・ 4 - イル) - アセトアミド〕 - 3 - 〔2 - (2 , 4 - ジクロルチアゾール・ 5 - イル)ビニル〕 - 3 - セフエム・ 4 - カルボン酸ナトリウム塩(シン異性体)(シス異性体)である特許請求の範囲第2項記載の化合物。

/3 7 - 〔2 - メトキシイミノー2 - (2 - アミノチアゾール・ 4 - イル) - アセトアミド〕 - 3 - 〔2 - (2 , 4 - ジクロルチアゾール・ 5 - イル)ビニル〕 - 3 - セフエム - 4 - カルボン酸ピパロイルオキシメチルエステル(シン異性体)(シス異性体)である特許請求の範囲第 2 項記載の化合物。

3. 発明の詳細な説明

(産業上の利用分野)

本発明は新規なβ-ラクタム系抗菌性化合物、 ならびにその医薬として許容される塩及びエステ ル類に関する。さらに詳細には、本発明は、抗菌 活性を有する新規なセフアロスポリン系化合物、ならびにその医薬として許容される塩及びエステル並びにその抗菌剤組成物に関する。

セフアロスポリン系抗生物質はグラム陽性菌、 グラム陰性菌に対し広い抗菌活性を示し、すでに 種々の半合成セフアロスポリン系化合物が市販され、各種感染性疾病の治療剤として臨床的に用い られている。しかしながら、これらの既知の化合 物の中で緑膿菌や変形菌に対して抗菌活性を示して治療上実用できる化合物は数少ない。またこれらの既知の化合物は、耐性菌により産生されるβーラクタマーゼに対して不安定であり、現在臨床上問題とされている耐性菌に対する抗菌活性が低い等の欠点がある(W. E. Wick, "Cephalosporins and Penicillins, Chemistry and Biology", E. H. Flynn 編, Academic Press, New York, N. Y., / 9 7 2 , 第 / / 章 )。

(問題点を解決するための手段、作用及び効果)

すなわち、本発明は次式(J)

$$R^{1} \stackrel{\text{OR}^{2}}{\underset{\text{CO}_{2}}{\text{R}^{3}}} \text{CH} = \text{CH} \stackrel{\text{N}}{\underset{\text{R}^{5}}{\text{CH}}} \text{CI})$$

「式中、R<sup>1</sup> はアミノ基又は保護されたアミノ基であり;R<sup>2</sup>は低級アルキル基であり;R<sup>3</sup>は水素原子、塩生成カチオン又はカルボキシル基保護基であり;R<sup>4</sup>は水素原子、低級アルキル基又はハロゲン原子であり;R<sup>5</sup> は水素原子であるか又はR<sup>5</sup>はR<sup>4</sup>と同一又は異なつてもよい低級アルキル基、又はハロゲン原子を表わす〕で示される新規セフェム化合物(シン異性体)、又はその薬学的に許容できる塩又はエステルを提供するものである。

本発明化合物(I)において、セフェム環の3位ビニル基のβ位に結合しているチアゾリル基は、そのチアゾール環上に全く置換基をもたないチアゾール・2・イル基、チアゾール・4・イル基又はチアゾール・5・イル基であるか、若しくは2・低級アルキルチアゾール・5・イル基、4・ハロ

チアゾール・5 - イル基あるいは 2 , 4 - ジハロチアゾール・5 - イル基であるのが好ましい。

本発明化合物には、3位の置換ビニル基上の置換基が該ビニル基の2重結合を中心として配位する立体位置の相違に依存してシス異性体及びトランス異性体があり、本発明化合物はシス異性体、トランス異性体又はそれらの混合物を包含する。

上記及び下記の説明において種々の定義に含まれる適当な例について詳細に説明すると次のとうりである。

れる。また R<sup>3</sup>がカルボキシル保護基である場合、 かゝる保護基としてはアリール基、低級アルキル 基、低級アルコキシメチル基、低級アルキルチォ メチル基、低級アルカノイルオキシメチル基等、 通常セフアロスポリンに用いられる保護基が挙げ られる。さらに生体内で加水分解し、除去し得る 代謝上不安定な保護基も含まれ、このような保護 基の例としては低級アルコキシカルボニルオキシ アルキル基、低級アルキルカルボニルオキシアル キル基及び置換基を有してもよい(2-オキソー / , 3 - ジオキソレン - 4 - イル)メチル基など が挙げられる。R<sup>4</sup>又は/及びR<sup>5</sup>がハロゲン原子で ある場合、かゝるハロゲン原子としてはフッ素原 子、塩素原子、臭素原子、ョウ素原子が挙げられ るが塩素原子が好ましい。

本発明の化合物の具体例としては、クー〔2-メトキシイミノ-2-(2-トリチルアミノチア ゾール-4-イル)-アセトアミド]-3-[2 -(チアゾール-2-イル)ビニル]-3-セフ エム-4-カルボン酸ジフエニルメチルエステル

(シン異性体)、7~[2-メトキシイミノ-2 - ( 2 - アミノチアゾール - 4 - イル ) - アセト アミド] - 3 - [2 - (チアゾール - 2 - イル) ビニル ] - 3 - セフエム - 4 - カルボン酸(シン 異性体)、ク・〔2-メトキシイミノ・2-(2 - トリチルアミノチアゾール - 4 - イル) - アセ トアミド] - 3 - [2 - (チアゾール - 4 - イル) ビニル〕-3-セフエム-4-カルボン酸p-メ トキシベンジルエステル(シン異性体)(シス異 性体)、7-[2-メトキシイミノ-2-(2-アミノチアゾール・4 - イル) - アセトアミド〕 - 3 - [ 2 - (チアゾール・4 - イル)ビニル] - 3 - セフエム - 4 - カルボン酸ナトリウム塩 ( シン異性体 ) ( シス異性体 ) 、 7 - 〔 2 - メト キシイミノ・2~(2・アミノチアゾール・4・ イル) - アセトアミド] - 3 - [2 - (チアゾー ル・4-イル)ビニル〕-3-セフエム-4-カ ルボン酸ピバロイルオキシメチルエステル(シン 異性体)(シス異性体)、クー〔2ーメトキシイ ミノー2-(2-トリチルアミノチアゾールー4

- イル) - アセトアミド] - 3 - [2 - (2 - メ チルチアゾール・ケーイル)ビニル ] - 3 - セフ エム・4・カルボン酸ジフエニルメチルエステル (シン異性体)(シス異性体、トランス異性体、 又はシス体-トランス体混合物)、クー〔2-メ トキシイミノー2-(2-アミノチアゾール-4 - イル) - アセトアミド] - 3 - [2 - (2 - メ チルチアゾール・ケーイル)ビニル〕-3-セフ エム・4・カルボン酸ナトリウム塩(シン異性体) (シス異性体、トランス異性体、又はシス体 - ト ランス体混合物)、7 - [ 2 - メトキシイミノ -2 - (2 - アミノチアゾール - 4 - イル) - アセ トアミド] - 3 - [2 - (2 - メチルチアゾール - 5 - イル)ビニル〕 - 3 - セフエム - 4 - カル ボン酸(5-メチル-2-オキソ-1,3-ジォ キソレン・4・イル)メチルエステル(シン異性 体)(シス異性体、トランス異性体、又はシス体 - トランス体混合物)、 2 - 〔 2 - メトキシイミ ノ - 2 - ( 2 - アミノチアゾール - 4 - イル) -アセトアミド] - 3 - [2 - (4 - メチルチアゾ

ール・ケ・イル)ビニル〕-3-セフエム・4-カルボン酸(5-メチル-2-オキソ-/,3-ジオキソレン・4・イル)メチルエステル(シン 異性体)(シス異性体、トランス異性体、又はシ ス体・トランス体混合物)、フ・〔2・メトキシ イミノ・2 - (2 - トリチルアミノチアゾール -4 - イル) - アセトアミド] - 3 - [2 - (チア ゾール・5 - イル)ビニル〕 - 3 - セフエム - 4 - カルボン酸ジフエニルメチルエステル(シン異 性体)(シス異性体)、クー〔2-メトキシイミ ノー2-(2-アミノチアゾール-4-イル)-アセトアミド] - 3 - [2 - (チアゾール - 5 -イル)ビニル〕-3-セフエム-4-カルボン酸 ナトリウム塩(シン異性体)(シス異性体)、2 - [ 2 - メトキシイミノ - 2 - ( 2 - アミノチア ゾール・4・イル)・アセトアミド]・3・[2 - (チアゾール・ケ・イル)ビニル] - 3 - セフ エム・4 - カルボン酸ピバロイルオキシメチルエ ステル ( シン異性体 ) ( シス異性体 ) 、 7 - [ 2 - メトキシイミノ - 2 - (2 - トリチルアミノチ

アゾール・4・イル)・アセトアミド〕-3-[ 2 - ( 4 - クロルチアゾール - 5 - イル)ビニ ル ] - 3 - セフエム - 4 - カルボン酸 p - メトキ シベンジルエステル(シン異性体)(シス異性体) 7-「2-メトキシイミノ-2-(2-アミノチ アゾール・4・イル)・アセトアミド]・3・ [2-(4-クロルチアゾール・ケーイル)ビニ ル]-3-セフエム-4-カルボン酸ナトリウム 塩(シン異性体)(シス異性体)、クー〔2ーメ トキシイミノー2-(2-アミノチアゾールー4 - イル) - アセトアミド] - 3 - [2 - (4 - ク ロルチアゾール・5 - イル)ビニル〕 - 3 - セフ エム・4 - カルボン酸ピバロイルオキシメチルエ ステル ( シン異性体 ) ( シス異性体 ) 、 7 - 〔 2 - メトキシイミノ・2 - (2 - トリチルアミノチ アゾール・4・イル)・アセトアミド〕・3‐ [2-(2,4-ジクロルチアゾール-5-イル) ビニル]-3-セフエム-4-カルボン酸p-メトキ シベンジルエステル(シン異性体)(シス異性体) 7-[2-メトキシイミノ-2-(2-アミノチ

アゾール・4・イル)・アセトアミド ] - 3 - 「2 - (2,4 - ジクロルチアゾール・5 - イル) ビニル ] - 3 - セフエム・4 - カルボン酸ナトリウム塩(シン異性体)(シス異性体)、及び7・「2 - メトキシイミノ・2 - (2 - アミノチアゾール・4 - イル)・アセトアミド ] - 3 - 〔2 - (2 - アジール・5 - イル)はニルコ・3 - セフエム・4 - カルボン酸ピバロイルオキシメチルエステル(シン異性体)(シス異性体)等が挙げられる。

本発明の化合物はつぎの方法によつて製造し得る。

すなわち、式(I)の化合物は次式(II)

$$\begin{array}{c|c}
H_2N & S & CH = CH & S & R^4 \\
O & CO_2R^3 & R^5 & CM & CM
\end{array}$$

〔式中、R<sup>3</sup>,R<sup>4</sup>及びR<sup>5</sup>は前記と同意義である〕 で示される化合物、もしくはそのアミノ基における反応性誘導体又はそれらの塩に、 次式⑩

$$OR^2$$
 $OO_2H$ 
 $OO_2H$ 

化合物(D)および(D)の適当な塩としては、有機酸との塩(たとえば酢酸塩、マレイン酸塩、酒石酸塩、ベンゼンスルホン酸塩、トルエンスルホン酸

塩などり又は無機酸との塩(たとえば塩酸塩、臭化水素酸塩、リン酸塩など)の出生類金属はアルカリ金属塩でルカリ塩を配かり出たとればサウム塩を増加した。カリム塩を増加した。カリム塩を増加した。カリム塩を増加した。カリム塩では、シーム塩では、シーム塩では、シーム塩では、シーム塩では、シーム塩では、シームをが挙げられる。

ジメチルピラゾール、トリアゾール又はテトラゾ ールとの活性アミド;又は活性エステル(たとえ ばシアノメチルエステル、メトキシメチルエステ ル、ジメチルイミノメチル〔( $\mathrm{CH_3}$ ) $_2$ N=CH- 〕エス テル、ビニルエステル、プロパギルエステル、 p - ニトロフエニルエステル、2,4 - ジニトロフ エニルエステル、トリクロロフエニルエステル、 ペンタクロロフエニルエステル、メシルフエニル エステル、フェニルアゾフェニルエステル、フェ ニルチオエステル、p - ニトロフエニルチオエス テル、p - クレジルチオエステル、カルボキシメ チルチオエステル、ピラニルエステル、ピリジル エステル、ピペリジルエステル、8 - キノリルチ オエステルなど)、もしくはN-ヒドロキシ化合 物(たとえば、N,N-ジメチルヒドロキシアミ ン、/-ヒドロキシ-2-(/H)-ピリドン、 フタルイミド、1-ヒドロキシ-6-クロロ-1 H - ベンゾトリアゾールなど)とのエステルなど が挙げられる。とれらの反応性誘導体は使用すべ

この化合物(II)と(III)と

を施配でにないて、化合物 m を遊離酸の形又は 塩の形で使用する場合、縮合剤としては、たと、N ば N , N' - ジンクロヘキシルカルボジイミド、N - シクロヘキシルー N' - モルホリノエチルカルボ ジイミド、N - シクロヘキシルー N' - (1 ミド・N - シクロヘキシルー N' - (1 ミド・ノンクロヘキシル ) カルボジイミ ド・ノンクロペキシルド・ N - シクロヘキシルイミ アンタメチレンケテンー N - シクロヘキシルイミ ジフエニルケテンー N - シクロヘキシルイミ

この反応は、また無機塩基又は有機塩基の存在下に行なつてもよく、このような塩基の例としては、炭酸水素アルカリ金属(たとえば炭酸アルトリウム、炭酸水素カリウムなど)、炭酸アルトリ土類金属(たとえば炭酸カルシウムなど)、トリメチルアミンなど)、ピリジン、アミン、トリメチルアミンなど)、ピリジン、ア

- (低級)アルキルモルホリン、N,N-ジ(低級)-アルキルベンジルアミンなどが挙げられる。

反応温度は特に限定されず、反応は通常、冷却 下ないし加温下に行なわれる。

なお、以上の反応で得られた本発明の化台物(I) において、必要であれば、常法に従い、カルボキ シル保護基及び/又はアミノ保護基の除去を行つ てもよく、また必要に応じてカルボキシル基の代 謝上不安定な無毒性エステル基への変換を行なつ てもよい。カルボキシル保護基及び/又はアミノ 保護基の除去の方法は脱離される保護基の種類に より適宜選択される。アミノ保護基の脱離反応に は加水分解、還元及び保護基がアシル基である化 合物に対してはイミノハロゲン化剤、次いでイミ ノエーテル化剤を作用させた後、必要に応じて加 水分解する方法等の慣用される任意の方法を適用 できる。酸を用いた加水分解の方法は一般的な方 法の一つであり、たとえばアルコキシカルボニル 基、ホルミル基、トリチル基等の基の脱離に適用 される。また使用される酸としては、ギ酸、トリ

フルオロ酢酸、塩酸等がアミノ保護基の種類に応 じて適宜選択される。反応は無溶媒下でも又は水 親水性有機溶媒もしくはそれらの混合溶媒の存在 下でも行ならことができる。またトリフルオロ酢 酸を用いる場合はアニソールの存在下に反応を行 なつてもよい。カルボキシル保護基の脱離反応に は加水分解、還元等の慣用される任意の方法を適 用できる。酸を用いた加水分解は一般的方法の一 つであり、たとえばシリル基、ジフェニルメチル 基等の基の脱離に適用される。又代謝上不安定な エステル化の方法はそれ自体公知の慣用される方 法、たとえばカルボン酸の金属塩とピバロイルオ キシメチルハライド等の相当するアルキルハライ ド等を溶媒中で反応させる方法である。

目的化合物(I)の医薬として許容される塩の適当な例は通常の薬学的に許容できる非毒性の塩であり、そのような塩としてはアルカリ金属塩(たとえばナトリウム塩、カリウム塩、マグネッウ土類金属(たとえばカルシウム塩、アンモニウム塩、

次に本発明化合物のうち若干の化合物について薬理作用をしめす。

## /)抗菌作用

第 / 表に寒天希釈法により測定した最小発育阻止 濃度を示した。

		最小発育阻止濃度				(μg/ml)		
•		実施例	"	"	n	"	"	
	被  検  菌	/ /	12	14	15	2	/ 3	
		の化合物	, ,,	#	,,	"	"	
24	スタフイロコツカス アウレウス	0.78	0.78	0.3 9	0.20	0.10	0.39	
	(Staphylococcus aureus) 209P JC-/	:		÷				!
	スタフイロコツカス アウレウス スミス	1.56	1.56	0.39	0.20	0.20	0.78	
	(Staphylococcus aureus Smith)							
	エシエリヒア コリ	0.78	1.56	0.3 9	3./ 3	0.20	1.56	
-	(Escherichia coli) NIHJ JC-2							
	クレブジーラ ニユーモニエ	0.78	1.56	0.20	3./3	0.10	1.56	
	(Klebsiella pneumonie) PCI 602							
	プロテウス ミラビリス	0.20	0.78	0.39	0.78	0.20	· <del></del>	
	(Proteus mirabilis) GN-79							
	プロテウス ブルガリス	0.10	0.20	0.10	1.56	0.10	0.10	
	(Proteus vulgaris) GN-76							
	プロテウス レツトゲリ	0.20	0.78	0.78	1.56	1.56	6,25	
•	(Proteus rettgeri) GN-624							
	サルモネラ チフイムリウム	0.39	1.56	0.39	3./3	0.20	0.78	
	(Salmonera typhimurium) LT-2							
	セラチア マルセセンス	0.20	0.78	0.3 9	1.56	0.20	0.78	
	(Serratia marcescens) No/							
	シュードモナス エルギノーザ	>50	>50	25	100	125	100	
•	(Pseudomonas aeruginosa) MB 3833							

2)尿中回収率

供試化合物をマウス(ICR系,雄性, 4週令) / 匹当たり 0.5 mg の投与量で経口投与し、尿中回 収率を求めた。その結果を第 2 表に示す。

をお、供試化合物はいずれも吸収後に生体内で2位カルボン酸基上のエステル基が容易に脱離し、対応する遊離のカルボン酸となるので、尿中に排泄された遊離のカルボン酸の形の本発明化合物を定量し、尿中回収率とした。尿中回収率が高いたとない、供試化合物が体内で抗菌活性を失うまでに分解する量が低いことを示す。

投与方法:供試化合物を 0.2 % C M C 水溶液に 懸濁した後、経口投与した。

定量方法:ペーパーディスク法(検定菌: E. coli K - / 2 8236) により尿中の供試化合物の量を測定した。

第 2 表

供試化合物	尿中回収率(%)				
実施例 3の化合物	2 4	-			
実施例 / 9 の化合物	20	-			

0-4時間 3 例平均

本発明の目的化合物(1)又はその医薬として治療の医薬としての医薬として治療の医薬として治療の治療の対域に対して、 2 は一般を有効が、 3 は一般を対して、 3 は一般を対して、 4 は一般を対して、 4 は一般を対して、 4 は一般を対して、 5 を対して、 5 を対して、 5 を対して、 6 を対して、 6

さらに必要により前記製剤に補助剤、安定剤、 湿潤剤又は乳化剤、緩衝液その他の通常使用され る添加剤を含有させることができる。

## 実 施 例

つぎに本発明化合物(I)の製造を実施例により説明する。また原料化合物(I)又は IIIの製造を参考例として示す。

#### 参考例 /

4 - クロロ・ケーチアゾールカルボキシアルデ ヒドの製造

NMR  $\delta$ 値 (CDC $\ell_3$ ); 8.93 (/H,d, J = /Hz), / 0.03 (/H,d,J=/Hz) MS m/e / 48 (M<sup>+</sup>+/)

#### 参考例 2

2 , 4 - ジクロロ - 5 - チアゾールカルボキシアルデヒドの製造

ジメチルホルムアミド(73.18)のジクロル

エタン(200g )溶液に氷冷下オキシ塩化リン ( / 2 2.7 8 ) を滴下する。滴下後 3 0 分攪はん した後、チアゾリン・2,4・ジオン(23.48) を加え/時間加熱還流する。反応液を室温まで冷 却後に氷(2009)に注ぐ。酢酸ナトリウムを 加え中和した後、塩化メチレン(200㎡,3回) にて抽出する。塩化メチレン溶液を小量の飽和炭 酸水素ナトリウム溶液で洗浄後、無水硫酸マグネ シゥムで乾燥する。減圧下濃縮しシリカゲルカラ ムクロマトグラフィー(容出液:ベンゼン:酢酸 エチル=10:1)にて分離精製する。4-クロ ローケーチアゾールカルボキシアルデヒド(0.3 4 9 ) 及び標題の化合物 ( 2.0 5 9 ) が淡黄色結晶 として得られた。

N M R ,  $\delta$  値 (CDC $\ell_3$ ); 9.9 O ( / H , s ) M S , (m/e): / 8  $\ell_3$  (M<sup>+</sup> +/)

#### 参考例3

レート(シス異性体)の製造

p-メトキシベンジル ク-フェニルアセトア ド・3 - クロロメチル・3 - セフエム・4 - カ ルボキシレート(3.2658,6.7/ミリモル) とトリフエニルホスフイン ( 1.8 5 9 9 , 7.0 5 ミリモル)のジメチルホルムアミド(20 ml)溶 液に室温にてョウ化ナトリウム(1.0569, 7.0 5 ミリモル)を加え2時間攪はんする。反応 液を減圧下に濃縮乾固し次に塩化メチレン(/ 0 ml)を加える。この溶液に参考例/で得た4-ク ロロ・ケ・チアゾールカルボキシアルデヒド ( /./ 0 0 8 )を加え、次いで飽和炭酸水素ナト リウム水溶液(ノOml)を加える。室温で6時間 攪はん後に分液し、水層は塩化メチレン(10㎖) にて抽出する。抽出液を有機層と併せ無水硫酸マ グネシウムで乾燥後に減圧下濃縮し、和光ゲルC - 3 0 0 ( 6 0 8 ) を用いたフラッシュカラムク ロマトグラフィー(溶出液:ベンゼン:酢酸エチ ル=5:/)により単離精製する。標題化合物 (2.8918,74%)が得られる。

## 参考例 4

p - メトキシベンジル ク - アミノ - 3 - 〔2 - ( 4 - クロロチアゾール - 5 - イル)ビニル〕 - 3 - セフエム - 4 - カルボキシレート(シス異 性体)の製造

参考例3で得たp-メトキシベンジル 7-フェールアセトアミド-3-[2-(4-クロロチアゾール-5-イル)ビニル]-3-セフェム-4-カルボキシレート(シス異性体)(2.4529 4.2/ミリモル)の塩化メチレン溶液(/0ml)を-30℃にて、五塩化リン(2.6309

12.63ミリモル)とピリジン(3.4 ml, 42ミ リモル)の塩化メチレン溶液(40ml)に加える。 反応液を氷冷下で3時間攪はん後、-30℃に冷 却したメタノール(40㎡)中に加え、室温にて / 時間攪はんする。次いで氷冷下、飽和食塩水 ( / O O ml ) 及び塩化メチレン( / O O ml ) 中に 加え/時間攪はんする。分液後、水層を塩化メチ レン(50ml)で抽出し抽出液を有機層に合わせ る。との有機層を飽和炭酸水素ナトリウム水溶液 にて洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥する。 減圧下濃縮後に和光ゲル C - 3 0 0 ( 4 0 9 )を 用いたフラツシュカラムクロマトグラフィー(溶 出液:ベンゼン:酢酸エチル=3:/)により単 離精製する。標題化合物( / .5 4 3 8 7 9 %) が得られる。

NMR  $\delta$ 値 (CDCL<sub>3</sub>); /.7  $\delta$  ( 2 H , broad s,) , 3.2 O ( / H , d , J = /  $\delta$  Hz) , 3.4  $\theta$  ( / H , d , J = /  $\delta$  Hz) , 3.7  $\delta$  ( 3 H , s ) ,  $\theta$  ,  $\theta$ 

( / H , d , J = / 2 Hz ) , 6.5 3 ( / H , d ,
J = / 2 Hz ) , 6.7 - 6.8 5 ( 2 H , m ) , 7./
- 7.2 5 ( 2 H , m ) , 8.5 0 ( / H , s )
参考例 5

p - メトキシベンジル フ - フェニルアセトアミド-3 - [2 - (2, 4 - ジクロロチアゾール - ケ - イル)ビニル] - 3 - セフェム - 4 - カル ボキシレート(シス異性体)の製造

p-メトキシベンジル ク・フェニルアセトアミド・3 - クロロメチル・3 - セフエム・4 - カルボキシレート及び参考例 2 で得た 2 , 4 - ジクロロ・5 - チアゾールカルボキシアルデヒドより、参考例 3 と同様にして標題化合物(78%)を得た。

NMR  $\delta$  値 (CDCL<sub>3</sub>); 3./9 (/H,d,J) = /8Hz), 3.40 (/H,d,J=/8Hz), 5.0/(/H,d,J=5Hz), 5.09 (2H,s), 5.88 (/H,dd,J=5Hz), 6.22 (/H,dd,J=/2Hz), 6.46 (/H,d,J=/2

Hz), 7.7 - 7.8 5 (2 H, m), 7.1 - 7.4 5
(7 H, m)

### 参考例 6

p-メトキシベンジル ク-アミノ-3-〔2 -(2,4-ジクロロチアゾール-5-イル)ビ ニル〕-3-セフエム-4-カルボキシレート (シス異性体)の製造

□ - メトキシベンジル 7 - フェニルアセトアミド-3 - [2 - (2, 4 - ジクロロチアゾールーケーイル)ビニル] - 3 - セフェム・4 - カルボキシレート(シス異性体)より参考例 4 と同様にして標題化合物(73%)を得た。

N M R δ値 (CDCL<sub>3</sub>); /.8 0 (2 H, broad s), 3.2 0 (/ H, d, J = / 8 Hz), 3.4 2 (/ H, d, J = / 8 Hz), 3.7 5 (3 H, s), 4.7 9 (/ H, d, J = 5 Hz), 4.9 8 (/ H, d, J = 5 Hz), 5./ 0 (2 H, s), 6.2 6 (/ H, d, J = / 2 Hz), 6.4 4 (/ H, d, J = / 2 Hz), 7.7 - 7.8 5 (2 H, m), 7./ - 7.4 (7 H, m)

### 実施例/

p - メトキシベンジル フ - 〔 2 - メトキシイミノ - 2 - ( 2 - トリチルアミノチアゾール - 4 - イル)アセトアミド ] - 3 - 〔 2 - ( 4 - クロロチアゾール - ケーイル)ビニル ] - 3 - セフエム - ケーカルボキシレート(シン異性体、シス異性体)の製造

て洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥する。減 圧下濃縮後に和光ゲルC-300(509)を用 いたフラツシュカラムクロマトグラフイー(溶出 液:ベンゼン:酢酸エチル=5: / )により単離 精製する。標題化合物( / .6 6 5 9 , 7 2 % )が 得られる。

NMR  $\delta$  値 (CDCL<sub>3</sub>); 3.20 (/H,d,J) = /8Hz), 3.4  $\psi$  (/H,d,J=/8Hz), 3.7  $\delta$  (3 H,s),  $\psi$ .03 (3 H,s),  $\psi$ .07 (2 H,s),  $\psi$ .08 (/H,d,J= $\psi$ Hz),  $\psi$ .5.9  $\psi$  (/H,dd,J= $\psi$ Hz),  $\psi$ .6.3 3 (/H,d,J=/2Hz),  $\psi$ .6.5  $\psi$  (/H,d,

## 実施例2

フ・〔 2 - メトキシイミノ - 2 - ( 2 - アミノ チアゾール・ 4 - イル)アセトアミド〕 - 3 -〔 2 - ( 4 - クロロチアゾール・ 5 - イル)ビニ ル〕 - 3 - セフエム - 4 - カルボン酸ナトリウム ( シン異性体、シス異性体)の製造

p-メトキシベンジル フ-[2-メトキシイ ミノー2-(2-トリチルアミノチアゾール-4 - イル)アセトアミド] - 3 - [2 - (4 - クロ ロチアゾール・5 - イル)ビニル〕 - 3 - セフェ ム・4・カルボキシレート(シン異性体、シス異 性体)(0.8 5 6 8 , 0.9 6 2 ミリモル)のアニ ソール(2 ml)容液に氷冷下トリフルオロ酢酸 ( 8 ml)を滴下する。氷冷にて/時間攪はん後、 イソプロピルエーテル(50g)を加える。生じ た沈殿をろ取しイソプロピルエーテルで洗浄し、 減圧下乾燥する。標題化合物(カルボン酸)がト リフルオロ酢酸塩として得られる( 0.5 8 6 8 )。 これ に水(3 ml)と炭酸水素ナトリウム(0.242 8)を加え容かしダイヤイオン HP - 20 レジン (三菱化成)のカラムによりクロマトグラフィー で単離精製する(容出液:水、次いで30%アセ トン水)。目的物を含む分画を減圧下濃縮後に凍 結乾燥する。標題化合物(0.4339,82%) が得られる。

NMR  $\delta$  値 (D<sub>2</sub>O); 3.43 (/H,d,J=

/ 8 Hz), 3.7 0 (/ H, d, J = / 8 Hz), #.0 3 (3 H, s), 5.4 2 (/ H, d, J = 5 Hz), 5.9 0 (/ H, d, J = 5 Hz), 6.4 8 (/ H, d, J = / 2 Hz), 6.7 / (/ H, d, J = / 2 Hz), 7.0 6 (/ H, s), 8.8 7 (/ H, s)

# 実施例3

ピパロイルオキシメチル フ・〔2・メトキシ イミノ・2・〔2・アミノチアゾール・4・イル) アセトアミド〕・3・〔2・(4・クロロチアゾ ール・ケ・イル)ビニル〕・3・セフエム・4・ カルボキシレート(シン異性体、シス異性体)の 製造

クー〔 2 - メトキシイミノー 2 - (2 - アミノ チアゾール・ 4 - イル)アセトアミド〕 - 3 - 〔 2 - ( 4 - クロロチアゾール・ 5 - イル)ビニル〕 - 3 - セフエム・ 4 - カルボン酸ナトリウム(シン 異性体、シス異性体)( 0.1 0 4 9 , 0.1 8 8 ミリモル)のジメチルホルムアミド( 3 ml )溶液 に、氷冷下ピバリン酸ョードメチル〔ピバリン酸

( / H , d , J = 9 Hz) , 8.5 4 ( / H , s ) 実施例4 - 9

下記化合物を実施例/と同様の方法によつて製造した。

# 実施例 4

ジフエニルメチル クー〔 2 - メトキシイミノ - 2 - ( 2 - トリチルアミノチアゾール・4 - イ ル)アセトアミド〕- 3 - 〔 2 - (チアゾール・ 2 - イル)ビニル〕- 3 - セフエム・4 - カルボ キシレート(シン異性体、トランス異性体)の製 造

収率 72%

NMR δ値(CDCL<sub>3</sub>); 3.4 5 (/H,d,J = /8Hz), 3.6 7 (/H,d,J=/8Hz), 4.0 4 (3H,s), 5./6 (/H,d,J=5 Hz), 5.9 7 (/H,dd,J=5Hz,9Hz), 6.5 8 (/H,s), 6.7 3 (/H,s), 6.85 (/H,s), 6.9 - 7.5 (29H,m), 7.74 (/H,d,J=3Hz)

## 実施例5

ジフエニルメチル フ・〔 2 - メトキシイミノ - 2 - ( 2 - トリチルアミノチアゾール・4 - イ ル)アセトアミド〕- 3 - 〔 2 - ( 2 - メチルチ アゾール・ケーイル)ビニル〕- 3 - セフエム・ 4 - カルボキシレート(シン異性体、トランス異 性体)の製造

収率 68%

N M R  $\delta$  値 (CDCL<sub>3</sub>); 2.6 3 (3 H, s), 3.5 6 (2 H, broad, s), #.0 # (3 H, s), 5.0 6 ( / H, d, J = 5 Hz), 5.8 8 ( / H, dd, J = 5 Hz), 6.7 3 ( / H, s), 6.8 2 ( / H, d, J = / 6 Hz), 6.9 8 ( / H, s), 7.0 - 7.5 ( H 2 9, m)

## 実施例6

ジフェニルメチル フ・〔2・メトキシイミノ - 2 - (2・トリチルアミノチアゾール・4・イ ル)アセトアミド] - 3 - 〔2 - (2・メチルチ アゾール・ 5 - イル)ビニル〕 - 3 - セフエム・ 4 - カルボキシレート(シン異性体、シス異性体) の製造 収率 76%

### 実施例 7

p-メトキンベンジル フー〔2-メトキシイミノー2-(2-トリチルアミノチアゾール・4 -イル)アセトアミド〕-3-〔2-(チアゾール・4-イル)ビニル〕-3-セフエム・4-カルボキシレート(シン異性体、シス異性体)の製造

収率 75%

NMR  $\delta$ 値 (CDC $\ell_3$ ); 3.40 (/H,d, J=/8Hz), 3.62 (/H,d,J=/8Hz), 3.77 (3H,s), 4.04 (3H,s), 5./0 (/H,d,J=5Hz),5.//(2H,s), 5.89(/H,dd,J=5Hz,9Hz),6.53 (2H,s),6.7-7.5(23H,m),8.66 (/H,d,J=2Hz)

### 実施例8

ジフエニルメチル ク・〔 2 - メトキシイミノ - 2 - ( 2 - トリチルアミノチアゾール・4 - イ ル)アセトアミド〕- 3 - 〔 2 - 〔チアゾール・ ょ・イル)ビニル〕- 3 - セフエム・4 - カルボ キシレート(シン異性体、シス異性体)の製造 収率 69%

NMR & 6値 (CDCL<sub>3</sub>); 3.27 (/H,d, J=/8Hz), 3.46 (/H,d,J=/8Hz), 4.04 (/H,d,J=5Hz), 5.96 (/H,d,d,J=/2Hz), dd,J=5Hz,9Hz),6.23 (/H,d,J=/2Hz), 6.7/(/H,s),6.83 (/H,s),6.9 -7.5 (27H,m),7.6/(/H,s), 8.57 (/H,s)

### 実施例9

p-メトキシベンジル フ-〔2-メトキシイミノ-2-(2-トリチルアミノチアゾール-4-イル)アセトアミド]-3-〔2-(2,4-ジクロロチアゾール-5-イル)ビニル]-3-セフエム-4-カルボキシレート(シン異性体、シス異性体)の製造

収率 8/%

NMR δ値(CDCL<sub>3</sub>); 3.2 / (/H, d, J = /8Hz),

J = /8Hz), 3.4 2 (/H, d, J = /8Hz),

3.7 6 (3H, s), 4.0 4 (3H, s),

5.0 9 (/H, d, J = 5Hz), 5.//(2H, s),

5.9 5 (/H, dd, J = 5Hz, 9Hz), 6.2 5

(/H, d, J = /2Hz), 6.4 7 (/H, d,

J = /2Hz), 6.7 - 7.4 (22H, m)

実施例/0-/5

下記化合物(ナトリウム塩又はトリフルオロ酢酸塩)を実施例2と同様の方法によつて製造した。 実施例10

クー[2-メトキシイミノー2-(2-アミノ チアゾール・4-イル)アセトアミド]-3[ 2 - (チアゾール - 2 - イル)ビニル] - 3 -セフエム - 4 - カルボン酸ナトリウム(シン異性 体、トランス異性体)の製造

収率 82%

NMR  $\delta$  値 (D<sub>2</sub>O); 3.8 2 (2 H, broad, s), 4.0 2 (3 H, s), 5.3 2 (/ H, d, J = 5 Hz), 5.8 5 (/ H, d, J = 5 Hz), 6.9 9 (/ H, d, J = 1 6 Hz), 7.0 3 (/ H, s), 7.4 6 (/ H, d, J = 1 6 Hz), 7.4 9 (/ H, d, J = 1 6 Hz), 1 7.4 9 (/ H, d, J = 1 8 Hz)

# 実施例 / /

フ・〔 2 - メトキシイミノ・2 - ( 2 - アミノ チアゾール・4 - イル)アセトアミド〕・3 -〔 2 - ( 2 - メチルチアゾール・5 - イル)ビニ ル〕・3 - セフエム・4 - カルボン酸トリフルオ ロ酢酸塩(シン異性体、トランス異性体)の製造 収率 8 %

NMR  $\delta$ 値 ( $CD_3SOCD_3$ ); 2.62(3H,s), 3.75(2H, broad,s), 3.83(3H,s),

5./8 (/H, d, J = 5Hz), 5.75 (/H,
dd, J = 5Hz, 9Hz), 6.75 (/H, s),
7./3 (2H, s), 7.60 (/H, s), 9.58
(/H, d, J = 9Hz)

# 実施例 / 2

フ・〔 2 - メトキシイミノ・2 - (2 - アミノ チアゾール・4 - イル)アセトアミド〕- 3 -〔 2 - ( 2 - メチルチアゾール・5 - イル)ビニ ル〕- 3 - セフエム・4 - カルボン酸トリフルオ 口酢酸塩(シン異性体、シス異性体)の製造 収率 フ 8 %

NMR  $\delta$  値 (CD<sub>3</sub>SOCD<sub>3</sub>) ; 2.5 9 (3 H, s), 3.4 / (/ H, d, J = / 8 Hz), 3.5 3 (/ H, d, J = / 8 Hz), 3.8 4 (3 H, s), 5.2 8 (/ H, d, J = 5 Hz), 5.8 2 (/ H, dd, J = 5 Hz), 6.2 2 (/ H, dd, J = / 2 Hz), 6.7 3 (/ H, s), 7.5 7 (/ H, s), 9.6 0 (/ H, d, J = 9 Hz)

## 実施例 / 3

クー〔 2 - メトキシイミノー 2 - ( 2 - アミノチアゾール・ 4 - イル)アセトアミド ] - 3 - 〔 2 - (チアゾール・ 4 - イル)ビニル ] - 3 - セフエム・ 4 - カルボン酸ナトリウム(シン異性体、シス異性体)の製造

収率 7 4 %

NMR δ値(D<sub>2</sub>O); 3.45(/H,d,J=

/8Hz), 3.58(/H,d,J=/8Hz),

4.03(3H,s), 5.33(/H,d,J=5

Hz), 5.84(/H,d,J=5Hz), 6.56

(/H,d,J=/2Hz), 6.7/(/H,d,

J=/2Hz), 7.06(/H,s), 7.5/

(/H,d,J=2Hz), 8.99(/H,d,

J=2Hz)

## 実施例/4

クー〔 2 - メトキシイミノ - 2 - (2 - アミノ チアゾール・4 - イル)アセトアミド〕 - 3 -〔 2 - (チアゾール - 5 - イル)ビニル〕 - 3 -セフエム - 4 - カルボン酸ナトリウム(シン異性 体、シス異性体)の製造 収率 78%

NMR  $\delta$  値 (D<sub>2</sub>O); 3.48 ( / H , d , J = / 8 Hz ) , 3.7 O ( / H , d , J = / 8 Hz ) , 4.0  $\delta$  ( / H , s ) ,  $\delta$ .4  $\delta$  ( / H , d , 2 J =  $\delta$  Hz) ,  $\delta$ .9 O ( / H , d , J =  $\delta$  Hz) ,  $\delta$ .8 / ( / H , d , J = / 2 Hz) ,  $\delta$ .8 / ( / H , d , J = / 2 Hz) ,  $\delta$ .8 / ( / H , d , J = / 2 Hz) ,  $\delta$ .8 / ( / H , s ) ,  $\delta$ .8  $\delta$  ( / H , s ) ,  $\delta$ .8  $\delta$  ( /

### 実施例 / 5

フ・〔 2 - メトキシイミノ - 2 - ( 2 - アミノ チアゾール - 4 - イル)アセトアミド〕 - 3 -〔 2 - ( 2 , 4 - ジクロロチアゾール - 5 - イル) ビニル〕 - 3 - セフエム - 4 - カルボン酸ナトリ ウム(シン異性体!シス異性体)の製造

収率 78%

NMR  $\delta$  値 (D<sub>2</sub>O); 3.4'  $\delta$  ( / H , d , J = / 8 Hz), 3.6 7 ( / H , d , J = / 8 Hz), 4.0 4 ( 3 H , s ) , 5.4 3 ( / H , d , J = 5 Hz ) , 5.9 / ( / H , d , J = 5 Hz ) , 6.4 5 ( / H , d , J = / 2 Hz ) , 6.6 4 ( / H , d ,

J = / 2 Hz) , 7.0 8 ( / H , s ) 実施例 / 6 - 2 0

下記化合物を実施例3と同様の方法によつて製造した。

## 実施例 / 6

( s - メチル - 2 - オキソ - 1 , 3 - ジオキソ レン - 4 - イル)メチル フ - [ 2 - メトキシイ ミノ - 2 - ( 2 - アミノチアゾール - 4 - イル) アセトアミド] - 3 - [ 2 - ( 2 - メチルチアゾ ール - s - イル)ビニル] - 3 - セフエム - 4 -カルボキシレート(シン異性体、トランス異性体) の製造

収率 62%

NMR δ値 (CDCL<sub>3</sub>); 2.2 / (3 H, s),
2.6 9 (3 H, s), 3.6 5 ( / H, d, J =
/8 Hz), 3.7 5 ( / H, d, J = /8 Hz),
4.0 4 (3 H, s), 4.9 3 ( / H, d, J =
/6 Hz), 5./ 2 ( / H, J = 5 Hz), 5./ 4
( / H, d, J = /6 Hz), 5.4 ( 2 H, broad),
5.9 9 ( / H, d d, J = 5 Hz, J = 9 Hz),

6.8 / ( / H , s ) , 6.9 2 ( / H , d , J = / 6Hz) , 7.2 4 ( / H , d , J = / 6Hz) , 7.5 3 ( / H , s ) , 7.6 4 ( / H , d , J = 9 Hz)

### 実施例 / 7

( \$ - メチル・2 - オキソ・1 , 3 - ジオキソ レン・4 - イル)メチル 7 - 〔2 - メトキシイ ミノ・2 - 〔2 - アミノチアゾール・4 - イル) アセトアミド〕・3 - 〔2 - (2 - メチルチアゾ ール・5 - イル)ビニル〕・3 - セフエム・4 -カルボキシレート(シン異性体、シス異性体)の 製造

収率 69%

NMR δ値(CDCL<sub>3</sub>); 2.0 8 (3 H, s),
2.6 4 (3 H, s), 3.4 5 (/ H, d, J =
/8 Hz), 3.5 4 (/ H, d, J = / 8 Hz),
4.0 4 (3 H, s), 4.8 0 (/ H, d, J =
/6 Hz), 4.9 9 (/ H, d, J = / 6 Hz),
5.2 2 (/ H, d, J = 5 Hz), 5.4 (2 H,
broad), 6./ 0 (dd, J = 5 Hz, 9 Hz),

6./ 7 ( / H , d , J = / 2Hz ) , 6.6 0 ( / H , d , J = / 2Hz ) , 6.7 8 ( / H , s ) , 7.4 6 ( / H , s ) , 7.7 2 ( / H , d , J = 9Hz ) 実施例 / 8

ピバロイルオキシメチル フ・〔2-メトキシ イミノ・2・(2-アミノチアゾール・4-イル) アセトアミド〕・3・〔2・(チアゾール・4・ イル)ビニル〕・3・セフエム・4・カルボキシ レート(シン異性体、シス異性体)の製造 収率 フ 2 %

### 実施例 / 9

ピバロイルオキシメチル フ・〔2・メトキシ イミノ・2・(2・アミノチアゾール・4・イル) アセトアミド〕・3・〔2・(チアゾール・5・ イル)ビニル〕・3・セフエム・4・カルボキシ レート(シン異性体、シス異性体)の製造

収率 76%

## 実施例20

ピバロイルオキシメチル 7 - [2 - メトキシ イミノ - 2 - (2 - アミノチアゾール - 4 - イル) アセトアミド] - 3 - [ 2 - ( 2 , 4 - ジクロロチアゾール - 5 - イル) ビニル] - 3 - セフエム- 4 - カルボキシレート(シン異性体、シス異性体)の製造

収率 7/%

NMR  $\delta$  値 (CDCL<sub>3</sub>); /./  $\delta$  (9H, s), 3.3 O (/H, d, J=/8Hz), 3.5  $\mathcal{Z}$  (/H, d, J=/8Hz), 4.0  $\mathcal{S}$  (3H, s), 5./  $\delta$  (/H, d, J= $\delta$ Hz), 5.7  $\mathcal{S}$  (/H, d, J= $\delta$ Hz), 5.8 / (/H, d, J= $\delta$ Hz),  $\delta$ .05 (/H, dd, J= $\delta$ Hz),  $\delta$ .05 (/H, dd, J= $\delta$ Hz),  $\delta$ .38 (/H, d, J=/2Hz),  $\delta$ .58 (/H, d, J=/2Hz),  $\delta$ .59 / (/H, s)